

NETECHNICKÉ SHRNU TÍ PROJEKTU POKUSŮ upravené podle PR 2020/569					
<b>Název projektu pokusů</b>					
Bioekvivalenční studie na psech					
Doba trvání projektu pokusů - v měsících				12	
Klíčová slova - maximálně pět <sup>1)</sup>				Bioekvivalence, anthelmintikum, moxidectin, pes	
<b>Účel projektu pokusů - zaškrtněte políčko; možno i více možností</b>					
<input type="checkbox"/>	základní výzkum				
<input checked="" type="checkbox"/>	translační a aplikovaný výzkum				
<input checked="" type="checkbox"/>	legislativní účely a běžná výroba	kontrola kvality (včetně zkoušení bezpečnosti a účinnosti šarže)			
<input checked="" type="checkbox"/>		jiné zkoušení účinnosti a tolerance			
<input type="checkbox"/>		zkoušení toxicity a jiné zkoušky bezpečnosti včetně farmakologie			
<input type="checkbox"/>		běžná výroba			
<input type="checkbox"/>	ochrana přírodního prostředí v zájmu zdraví a dobrých životních podmínek lidí nebo zvířat				
<input type="checkbox"/>	zachování druhů				
<input type="checkbox"/>	vyšší vzdělávání				
<input type="checkbox"/>	odborná příprava za účelem získání, udržení nebo zlepšení odborných znalostí				
<input type="checkbox"/>	trestní řízení a jiné soudní řízení				
<input type="checkbox"/>	udržování populací ustálených geneticky upravených zvířat, která nebyla použita v jiných pokusech				
<b>Cíle projektu pokusů - např. řešení některých vědeckých neznámých nebo vědeckých či klinických potřeb</b>					
Cílem studie je porovnat bioekvivalenci (shodu krevních hladin v časovém průběhu) testované látky, v krvi s referenční látkou po jednorázovém subkutánním podání. Testovaná látka je generikum již registrovaného léčiva ProHeart SR-12 injekční suspenze s prodlouženým uvolňováním po dobu 12 měsíců pro psy, Zoetis inc. USA, účinná látka moxidectin je určena k prevenci nebo léčbě srdečních onemocnění způsobených měchovci (Strongylida) Dirofilaria immitis. Psi jsou cílový druh zvířat a látka bude podávána v běžné terapeutické dávce. Získané výsledky budou využity k registraci nového generického přípravku pro psy.					
<b>Pravděpodobné potenciální přínosy projektu pokusů - jak by mohlo být dosaženo vědeckého pokroku nebo jaký přínos by z něj člověk, zvířata či životní prostředí mohli mít; v příslušných případech rozlišujte mezi krátkodobými (v době trvání projektu) a dlouhodobými přínosy (mohou se projevit až po skončení projektu)</b>					
Získané výsledky budou využity k registraci nového generického přípravku pro psy.					
<b>Postupy, které budou na zvířatech zpravidla používány (např. injekční aplikace, chirurgické zákroky) - uveďte počet těchto postupů a dobu jejich trvání</b>					
subkutánní aplikace 1x, 38 odběrů krve po aplikaci v průběhu 360 dní.					
<b>Předpokládané dopady / nepříznivé účinky na zvířata (např. bolest, ztráta hmotnosti, nečinnost / snížená hybnost, stres, neobvyklé chování) a doba trvání těchto účinků</b>					
Nejsou očekávány závažné toxické účinky. Zvířata nebudou na konci pokusu usmrcena					
<b>Druhy a přibližné počty zvířat, jejichž použití se předpokládá, a předpokládaná závažnost pokusu</b>					
Druh zvířat <sup>2)</sup> - vyberte ze seznamu	Odhadovaný počet	Odhadovaný počet zvířat podle závažnosti			
		Nenabude vědomí	Mírná	Střední	Závažná
Pes domácí (Canis familiaris)	48		48		
Zvolte položku.					
Zvolte položku.					
Zvolte položku.					
Zvolte položku.					
<b>Nakládání se zvířaty, která nebudou na konci pokusu usmrcena</b>					
Odhadovaný počet zvířat k opětovnému použití					48
Odhadovaný počet zvířat, která budou navracena do přírodního stanoviště či systému chovu					
Odhadovaný počet zvířat k umístění do zájmového chovu					
<b>Důvody pro výše uvedené nakládání se zvířaty - uveďte</b>					
Zvířata po ukončení pokusu zůstanou v experimentálních stájích, po dostatečné wash-out periodě, která zabezpečí kompletní rekonvalescenci a po prohlídce veterinárním lékařem mohou být znovu využita. Předpokládaná závažnost dalších pokusů bude mírná až střední.					
<b>Uplatňování 3R</b>					

<p><b>Nahrazení používání zvířat</b> - uveďte, jaké alternativy bez použití zvířat jsou v této oblasti dostupné a proč nemohou být použity pro účely tohoto projektu</p> <p>pes domácí je cílovou skupinou pro použití testované látky. Pro tento typ testu neexistuje alternativní metoda.</p>
<p><b>Omezení používání zvířat</b> - vysvětlete, jaký počet zvířat byl pro tento projekt stanoven. Popište kroky, které byly podniknuty ke snížení počtu používaných zvířat, a zásady použité k vytvoření studie; případně popište postupy, které budou používány po celou dobu trvání projektu za účelem minimalizace počtu používaných zvířat a které odpovídají vědeckým cílům (mezi tyto postupy mohou patřit např. pilotní studie, počítačové modelování, sdílení tkání a opakované použití).</p> <p>Studie je prováděna na dostatečném počtu zvířat (48), tak aby získané výsledky poskytl validní informace k porovnání rozdílů či shody mezi jednotlivými skupinami zvířat, tak aby bioekvivalence byla potvrzena nebo vyvrácena.</p>
<p><b>Šetrné zacházení se zvířaty</b> - uveďte příklady konkrétních opatření (např. zvýšené pozorování, pooperační péče, tlumení bolesti, výcvik zvířat) přijatých v souvislosti s postupy k minimalizaci dopadů na dobré životní podmínky zvířat; popište mechanismy k přijímání vznikajících zmírňujících postupů v době trvání projektu</p> <p>Se zvířaty bude zacházeno v rámci standardních a schválených postupů práce se zvířaty, které vylučují nehumánní zacházení a minimalizují možný stres a utrpení zvířat na nejnižší možnou úroveň. Veškeré úkony se zvířaty jsou prováděny obdobně, jak je tomu v běžné veterinární praxi. Množství odběrů ani objem odebrané krve nepředstavuje pro zvířata nepřiměřenou zátěž či ohrožení zdravotního stavu.</p>
<p><b>Použité druhy zvířat</b> - vysvětlete výběr druhů a souvisejících životních stadií</p> <p>Pes domácí je cílovou skupinou pro použití testované látky.</p>

- 1) Včetně vědeckých pojmů, které se mohou skládat z více než pěti jednotlivých slov, a s výjimkou druhů zvířat a účelů uvedených jinde v dokumentu
- 2) Druhy zvířat v souladu s kategoriemi statistického vykazování v příloze III prováděcího rozhodnutí Komise 2020/569 s doplňkovou možností „nespecifikovaného savce“ pro zachování anonymity ve výjimečných případech